WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: A61M 15/00, A61K 9/20, A61J 3/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/14490

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

7. Juli 1994 (07.07.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/01158

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Mai 1993 (11.05.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 43 649.4

23. December 1992 (23.12.92) DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HUGEMANN. Bernhard [DE/DE]; Heinrich Seliger-Strasse 49, D-60528 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BURGSCHAT, Hans, G. [DE/DE]; Alfred Nobel Strasse 2, D-55124 Mainz-Gonzenheim (DE). HEIDE, Helmut [DE/DE]; am Hohenstein 14, D-65779 Kelkheim (DE). PABST, Joachim [DE/DE]; Rossbergring 107, D-6107 Reinheim (DE).
- (74) Anwalt: ROESNER, Werner, P.; Geierfeld 45, D-65812 Bad Soden (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BB, BG, BR, CA, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, LK, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

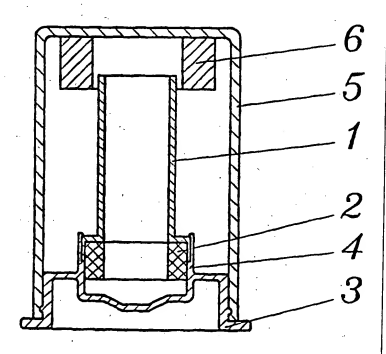
- (54) Title: COMPACTED DRUG BODY FOR USE IN THE MECHANICAL GENERATION OF INHALABLE ACTIVE-SUBSTANCE
- (54) Bezeichnung: VERFESTIGTER ARZNEISTOFFVORRAT FÜR DIE MECHANISCHE ERZEUGUNG INHALIERBARER WIRK-

(57) Abstract

The invention concerns a compacted drug body with an isotropic solid structure, the compacted body being produced by isostatic compres-

(57) Zusammenfassung

Verfestigter Arzneistoffvorrat mit einem isotropen Feststoffgefüge, der durch isostatisches Pressen hergestellt ist.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon		
ΑU	Australien	GB		MOR	Mauretanien
BB	Barbados	GE	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BE	Belgien		Georgien	NE	Nig er
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BJ		ĦŪ	Ungarn	NZ	Neusceland
BR	Benin	Œ	Irland .	PL	Polen
	Brazilien	IT	Italico	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Ruminien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	· · ·
CC	Kongo	KP	Demokratische Volkerepublik Korea	-	Sudan
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SE	Schweden
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CM	Kamerun	ū	Liechenstein	SK	Slowakci
CN	China	LK		SN	Senegal
cs	Tachechoslowakei		Sri Lanka	TD	Tschad
CZ	Tschechische Republik	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	LV	Lettland	TJ	Tadachikistan
DK	Dinemark	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
es Es		MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
en Fi	Sparrien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
_	Finnland	MIL	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Victnam

- 1 -

Beschreibung

Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel

Die Erfindung betrifft einen verfestigten Arzneistoffvorrat in Form eines Festkörpers, von dem mittels mechanischer Werkzeuge, wie z.B. einer Stirnfräse, Wirkstoffpartikel abgearbeitet und durch Inhalation in den Atemtrakt gesaugt werden.

Aus der europäischen Patentanmeldung 0407 028 A 2 ist ein Inhalator bekannt, bei dem das Medikament als sogenannter "compacted body" im Inhalator angeordnet ist. Unter "compacted body" wird hierbei ein Medikament verstanden, das aus losem Pulver so weitgehend zusammengepreßt wird, daß die Wirkstoffpartikel bis zum Abrieb zusammenhalten. Als Preßdrücke werden in der Anmeldung genannt 1 x 104 bis 15 x 104 Nm-2 und 30 x 104 bis 15 $D_{\rm X}$ 10⁴ Nm-2. Bei derartigen Drücken ist der Pulverpreßling trotz der Kompaktierung hoch porös und gasdurchlässig. Der Hinweis in der Anmeldung, daß der"compacted body" bei relativ niedrigem Druck aus mikronisiertem Wirkstoff hergestellt wird, bedeutet, daß die abzuarbeitenden Wirkstoffpartikel eine mikronisierte Struktur beibehalten. Derartig feine Pulver stellen nun bekanntlich physikochemisch hochaktive Phasenzustände dar, die im Hinblick auf die Inhalationsanwendung folgende negative Eigenschaften besitzen:

- Mikronisierte Pulver neigen nahezu augenblicklich zur Agglomeration und bilden dann größere Partikelverbünde, die nicht mehr inhalierbar sind bzw. die Dosierein-richtungen garnicht erst in reproduzierbarer Weise verlassen können.
- Mikronisierte Pulver können sich bei der Lagerung und

BERICHTIGTES BLATT (REGEL 91)

beim Transport entmischen. Dies bezieht sich insbesondere auf Pulvergemenge unterschiedlicher Substanzen.

- Bedingt durch die sehr große spezifische Oberfläche sind mikronisierte Pulver chemisch sehr aktiv und neigen zur Lagerinstabilität (Wasseraufnahme, Oxidation und dgl.)

Aufgrund dieser Eigenschaften sind Inhalatorsysteme, die auf der Verwendung loser bzw. leicht kompaktierter mikronisierter Ausgangsstoffe beruhen, in ihrer Funktion hinsichtlich Dosiergenauigkeit, Arzneistoffsicherheit, Bedienungsweise und Langzeitstabilität unbefriedigend.

Durch die DE-OS 40 27 390 ist ein Inhalator bekannt, bei dem die medizinische Substanz in verfestigter Tablettenform vorhanden ist und die Wirkstoffpartikel mittels einer Bürste abgearbeitet werden. An technischen Daten über die Verfestigung ist lediglich erwähnt, daß die Ausgangsgröße für das kompaktierte Pulver < 10 june ist. Dies bedeutet, daß es sich auch hier um mikronisierte Pulver mit den oben aufgeführten Nachteilen handelt.

Aufgabe der Erfindung ist ein verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, welcher die erwähnten Nachteile vermeidet.

Gemäß der Erfindung wird vorgeschlagen, daß der Arzneistoffvorrat ein isotropes Feststoffgefüge aufweist. Hierunter wird verstanden, daß in einem monolithischen Festkörper die Bindefestigkeit von Korn zu Korn in der gleichen Größenordnung liegt wie die spezifische Eigenfestigkeit der gefügebildenden Bestandteile. Hierbei ist die Festigkeit, Dichte und Zusammensetzung des Festkörpers homogen.

Der erfindungsgemäße feste und homogene Aufbau des Arzneistoffvorrates erlaubt eine definierte und damit eine in der Dosierung reproduzierbare Abarbeitung von Wirkstoffpartikelmengen. Lose eingebundene Partikelverbünde und Agglomerate können nicht entstehen.

Der verfestigte Arzneimittelvorrat kann in beliebiger Form hergestellt werden. Bevorzugt ist dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet. Diese geometrische Gestaltung des Arzneistoffvorrats weist folgende Vorteile auf:

Der innere Hohlraum des Ringes kann als Anfang des Inhalationsrohres benutzt werden, so daß die Wirkstoffpartikel unmittelbar nach ihrer Generierung in das Inhalationsrohr eintreten können. Tote Strömungszonen werden hierdurch vermieden. Bei einem Ring kann die Wandstärke so gewählt werden, daß die Unterschiede der Geschwindigkeiten des Abarbeitungselementes am inneren und äußeren Ringdurchmesser in bezug auf die Gesamtfläche zu vernachlässigen sind. Bekanntlich wäre die Geschwindigkeit im Zentrum eines Vollkörpers Null. Dies würde zu einem undefinierten Abtrag vom Wirkstoffkörper und damit undefinierter Partikelgenerierung führen.

Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat kann aus reinen Arzneistoffen allein oder Arzneistoff-Trägerstoff-Kombinationen hergestellt werden, die sich als Aerosole inhalieren und zur Behandlung bestimmter Krankheiten einsetzen lassen.

Durch die Vorteile der neuen erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung werden die Therapiemöglichkeiten erheblich erweitert. Neben den heute bekannten und
etablierten Therapiemöglichkeiten der Atemwegserkrankungen, wie z.B. Asthma, werden durch die erfindungsgemäße Arzneimittelzubereitung nicht nur die etablierten
Arzneimittel sondern auch weitere, bisher nicht über die

- Δ.

Atemwege applizierbare Wirkstoffe inhalierbar. Es sind dies insbesondere:

- Atemwegstherapeutika z.B/roin the group of the z.B/raius der Gruppe der Sentamine in E.: Fenoterol, Salbutamol, Salmetarol, Terbutalin u.a. sowie deren pharmakologisch aktive

aus der Gruppe der Ammendamenta: Ipratopiumfrom the group of the bromid u.a.

aus der Gruppe der **Berolde**: Budesonid, R-Budesonid, Beclamtason, Fluticason u.a.

aus der Gruppe der and der Britania : Dinatriumchromoglycat, Ketotifen u.a.

aus der Gruppe der Man Antagonius en: Gingkolide,

WEB-2086 u.a.

Sonstige Atemwegstherapeutika wie z.B. Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanal-Aktivatoren, Leukotrien-Inhibitoren und Bradikinin-Antagonisten Peptidhormone

Insulin, Calcitonin, Desmopressin u.a.
Arzneistoffe zur Suchtbekämpfung
Nicotin, Methadon, Levomethadon u.a.
Narkoanalgetica/Neuroleptanalgetica
Buprenorphin, Dehydrocodein, Fentanyl u.a.

ASSECTION OF THE PARTY OF THE P

z.B. Scopolamin u.a.

China in a character of the china ch

z.B. Pentamidin u.a.

yellow to names of chugs

proups these

drugs belong to

Diese Wirkstoffe können in Pulverform allein oder in homogener Verteilung mit wirkungsneutralen Zusatzstoffen gemischt werden, die für eine Inhalationsapplikation geeignet sind. Durch Verwendung von diesen Zusatzstoffen sind folgende Funktionen vorbestimmbar:

- Verdünnung hochwirksamer Arzneistoffe
- Anpassung der spezifischen mechanischen Abtragungseigenschaften des Wirkstoffkörpers gegenüber dem Abtragungselement des Inhalators
- Trägerstoffe zur Anpassung der Verarbeitungseigenschaften der Wirkstoff/Trägerstoff-Kombination an die Herstellungstechnik.

Als wirkungsneutrale Trägerstoffe kommen derzeit z.B.

Laktose, Glukose, Mannit, Kochsalz und Mischungen aus
diesen in Frage, die sich zur Einstellung bestimmter Verarbeitungs- und Abriebeigenschaften sowie zur Verdünnung
der Wirkstoffe in den Abriebpartikeln als vorteilhaft
erwiesen haben.

Erfindungsgemäß werden verfestigte Arzneistoffvorräte mit einem isotropen Feststoffgefüge aus schüttfähigen pharmazeutischen Zubereitungen, vorzugsweise Granulaten, durch isostatisches Pressen bei Drücken zwischen 50 und 500 Megapascal hergestellt. Unter isostatischem Pressen wird die allseitige gleichmäßige Druckübertragung auf das Schüttgut verstanden. Hierzu werden beispielsweise entsprechend geformte elastische Matrizen verwendet, die mittels hydraulischem Druck zu dem gewünschten Körper verformt werden. Hierbei entsteht ein homogenes, gleichförmig dichtes und texturloses Gefüge, welches die Anforderungen an Arzneistoffvorräte in Inhalatoren in optimaler Weise erfüllt.

In Weiterbildung der Erfindung wird zur Herstellung isotroper verfestigter Arzneistoffvorräte Spritzgießen plastifizierter Massen, Schmelzverfahren, Druckguß und dergleichen angewandt.

Die Beständigkeit der erfindungsgemäßen Zubereitungsform gegenüber chemischer Alterung, Feuchtigkeitsaufnahme und sonstigen Veränderungen (Lagerstabilität) talks
about
how to
manufacture
Similar
drugo

ist eine weitere vorteilhafte Eigenschaft. Durch die Reduzierung der aktiven Oberfläche infolge der erfindungsgemäßen Kompaktierung der Ausgangsstoffe wird eine erhebliche Verbesserung der Lagerstabilität erreicht.

In den Zeichnungen ist die Erfindung näher beschrieben:

- Fig. 1 zeigt im Schnitt die erfindungsgemäße Verpackungseinheit des Arzneistoffvorrates,
- Fig. 2 zeigt eine Originalmeßkurve der Partikelverteilung des nicht mikronisierten Ausgangspulvers zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Ringtablette.
- Fig. 3 zeigt eine entsprechende Meßkurve der generierten Mikropartikel aus einer erfindungsgemäß hergestell-ten Ringtablette aus diesem Pulver (Fig.2).

Besonders bei empfindlichen Wirkstoffen, wie zum Beispiel stark hygroskopischen Substanzen, wird die notwendige Lagerstabilität durch eine entsprechende Verpackung des Arzneistoffvorrates 2 (Fig. 1) unterstützt.
Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat 2 wird in ein
Inhalationsrohr 1 eingesetzt und zusammen mit dem Inhalationsrohr beim Auswechseln des verbrauchten Wirkstoffkörpers ausgetauscht. Der Arzneistoffvorrat und
das Inhalationsrohr sind zusammen in einem Behälter
untergebracht, der gleichzeitig als Verschlußkappe für
den Inhalator dient

Im oberen Teil der Verschlußkappe 5 befindet sich ein luftdurchlässiger Behälter 6, in dem sich ein Trockenmittel befindet, welches den Arzneimittelvorrat in Form der Ringtablette 2 zuverlässig vor Feuchtigkeitsaufnahme schützt. Da die Verschlußkappe 5 beim Austausch des Inhalationsrohres 1 und des Arzneistoffvor-

Lalks about drawing rats gleichzeitig als Verschlußkappe eines Aerosolgenerators dient, verbleibt das Trocknungsmittel 6
über die gesamte Verbrauchsperiode beim Arzneistoffvorrat und wird erst nach dessen Verbrauch durch eine
neue Einheit aus Inhalationsrohr 1, Arzneistoffvorrat 2, Verschlußkappe 5 und Trocknungsmittel 6 ersetzt. Eine vor mechanischer und chemischer Zerstörung sichere Verwahrung des Arzneistoff-Formkörpers
in der erfindungsgemäßen Verpackungseinheit wird gemäß Fig. 1 durch ein Sockelelement 3 komplettiert in
welches das Inhalationsrohr 1 mittels einer "Snap-InVorrichtung" 4 eingerastet wird. Ein hermetischer Verschluß der gesamten Verpackung wird durch eine zweite
"Snap-In-Vorrichtung" zwischen Sockelelement 3 und Verschlußkappe 5 erreicht.

Die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung hinsichtlich einer reproduzierbaren Generierung lungengängiger Feinpartikel wird durch die Figuren 2 und 3 dokumentiert. Es handelt sich in beiden Fällen um originale Schreiberdiagramme der Partikelgrößenverteilung nach den Volumenanteilen und zwar in Fig. 2 der nicht mikronisierten Ausgangsmischung aus 25% Salbutamol und 75% Laktose. In Fig. 3 wird die Partikelgrößenverteilung des mechanisch generierten Aerosols aus einer erfindungsgemäß hergestellten Ringtablette aus dieser Mischung dargestellt, die nach einer besonders vorteilhaften Herstellungsart durch isostatisches Pressen bei 250 MPa homogen verdichtet wurde.

Wie aus Fig. 2 ersichtlich ist, erstreckt sich die Partikelverteilung der Ausgangsmischung über einen sehr großen Bereich zwischen O bis über 200 mm Partikel-bzw Granulatdurchmesser. Im eigentlichen lungengängigen Bereich zwischen 0,5 bis ca. 10 mm sind in diesem Aus-

gangsmaterial nur sehr geringe Anteile vertreten. In Fig. 3 ist die Partikelverteilung nach der mechanischen Aerosolgenerierung aus einer Ringtablette dargestellt, die aus der oben erwähnten Ausgangsmischung hergestellt wurde. Wie ersichtlich, befinden sich in diesem Spektrum ausschließlich inhalierbare, lungengängige Partikel im Bereich von 0,5 bis 7,5 / m, wobei Gesamtmengen – je nach Arzneistoff – zwischen ca 10 bis 5000 Mikrogramm einstellbar sind.

The term "Liposome" = "liposomes" did not occur in the test.

Patentansprüche

- Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, dadurch gekennzeichnet, daß dieser ein isotropes Feststoffgefüge aufweist.
- Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet ist.
- 3. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mindestens eine der folgenden pharmazeutischen Wirkstoffgruppen aufweist:

Atemwegstherapeutika

aus der Gruppe der Beramme, wie Fenoterol, Şibu-tamol, Salmetarol

Terbutalin sowie deren pharmakologisch aktive

aus der Gruppe der Andrecho TERGILA, wie Ipratropiumbromid

aus der Gruppe der Seronde wie Budesonid, R-Budesonid, Beclometason, Fluticason

aus der Gruppe der **Antikalierot**, wie Dinatriumchromoglycat, Ketodifen

aus der Gruppe der PAR-Andagonisten, wie Gingkolide, WEB-2086

sowie die Interapeut Kanakan Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanak-Aktivatoren, Leukotrien-Inhibitoren und Bradikinin-Antagonisten.

State of the state

wie Insulin, Calcitonin, Desmopressin

Western Calculation for the state of the constant of the const

wie Nicotin, Methadon, Levomethadon

ERSATZBLATT

New Kojem and great and value the or keption heading residency

wie Buprenorphin, Dehydrocodein

A FIGH REION ROLL

wie Scopolamin

Chremosomer a peut 1 ka

wie Pentamidin

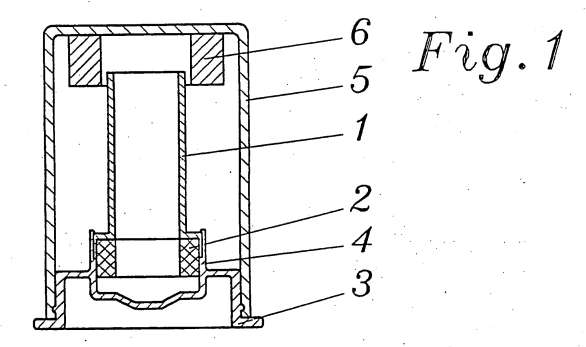
in combination with

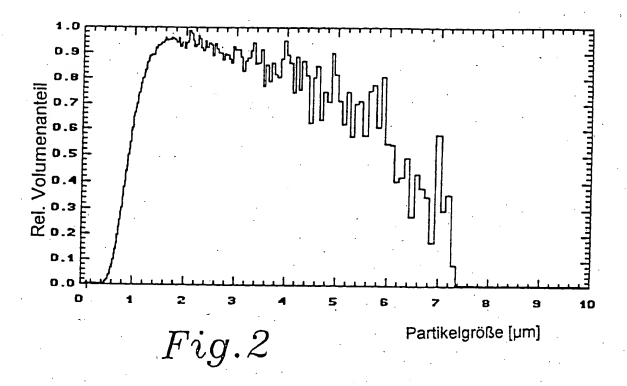
- 4. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe mit wirkungsneutralen Trägerstoffen, wie Laktose, Glukose, Mannit oder Kochsalz kombiniert sind.
- 5. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneistoffzubereitungen durch isostatisches Pressen, vorzugsweise bei Drücken im Bereich zwischen 50 und 500 Megapascal, hergestellt werden.
- 6. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Spritzgießen plastifizierter Massen hergestellt werden.
- 7. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen im Schmelzverfahren hergestellt werden.
- 8. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Druckguß hergestellt werden.

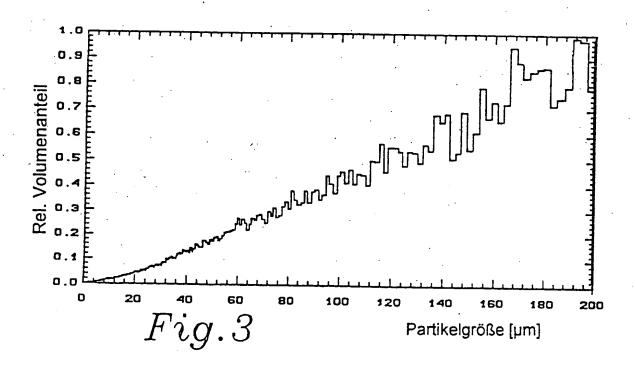
- 11'-

- 9. Arzneistoffvorrat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß dieser in einer in einem Inhalator einsetzbaren Halterung enthalten ist.
- 10. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mit der Halterung in einem licht-, luft- und feuchtigkeitsgeschützten Behältnis bevorratet ist.
- 11. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9 und 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis Teil der Verschlußkappe des Inhalators ist.

1/2







ERSATZBLATT

INTERNATION L SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 93/01158

A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
	Int. Cl. 5 A61M15/00; A	61K9/20; A61J3/10	
	to International Patent Classification (IPC) or to b		
B. FIE	LDS SEARCHED	The state of the s	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followe	d by classification symbols)	
	Int. Cl. 5 A61M	•	
		<u> </u>	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	he extent that such documents are included	in the fields searched
	•		•
Electronic da	ata base consulted during the international search (nat	me of data have and where provided to	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		and the beat say, where practicable, sea	ren terms usea)
C. DOCT	MENTS CONSTITUTE TO		
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	EP,A,O 407 028 (FISONS	PLC)	1,3,4
-	9 January 1991 cited in the application	· ·	,,,,,
	see column 2, line 12 -	n Column 3 line	
	20	corumn 5, Time	
A	SUCKER H 'Pharmazoutical	~~-	,
1	SUCKER H 'Pharmazeutisch 1978, G THIEME VERLAG,	TE TECHNOLOGIE'	5
,	see page 303, column 2	line 18 -	
[line 40	*	
A	P LIST 'Hagers Handbuch	der	
•	Pudriid Zeutischen Pragici	•	5
	1971, SPRINGER VERLAG, E	BERLIN	•
	Direct pressing of medic see page 709	aments	
	-		
		-/	
Eurhan			
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	•
" document	tegories of cited documents: defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the in date and not in conflict with the app	ternational filing date or priority
r -	racvance	the principle of theory underlying t	he invention
ancer (De Di	nament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is	COnsidered novel or cannot be some	sidered to involve an inventive
special rea	son (as specified)	WY" downstaft as a later to take and	one .
_	referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive	e sien when the document is
document the priority	published prior to the international filing date but later than date claimed	being obvious to a person skilled in	the art
	ual completion of the international search	"&" document member of the same pate	
7 Septe	ember 1993 (07.09.93)	Date of mailing of the international se	•
	(07.09.93)	14 September 1993 (14.09.93)
me and mail	ing address of the ISA/	Authorized officer	
Europe	ean Patent Office		(
simile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 93/01158

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14 March 1990 see the whole document	3,4,6			
·					

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9301158 SA 75231

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

07/0 07/09/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0407028	09-01-91	CA-A- JP-A- US-A-	JP-A- 3018376	30-11-90 25-01-91 05-01-93
EP-A-0358105	14-03-90	DE-A- JP-A- US-A-	3830353 2107260 5073379	15-03-90 19-04-90 17-12-91

Internationales Aktenzeichen

I. KLASSIFIKATION DES AF	NMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehre	eren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶	
	ntklassifikation (IPC) oder nach der national		
Int.Kl. 5 A61M15/	'00; A61K9/20;	A61J3/10	
H. RECHERCHIERTE SACHO	CEBIETE		
	Recherchierter	Mindestprüfstoff ?	
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.K]. 5	A61M		
		f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese rten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSCHLAGIGE VEROFI	FENTLICHUNGEN 9		
	der Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich u	inter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13
X EP,A,O 9. Jan in der	407 028 (FISONS PLC) uar 1991 Anmeldung erwähnt Spalte 2, Zeile 12 - Sp		1,3,4
20 A SUCKER 1978 ,	H 'Pharmazeutische Tech G THIEME VERLAG , STUT Seite 303, Spalte 2, Ze	hnologie' TGART	5
pharma 1971 , Direkt	'Hagers Handbuch der zeutischen Praxis' SPRINGER VERLAG , BERL es Pressen von Arzneist Seite 709		5
"A" Veröffentlichung, die definiert, aber nicht als "E" älteres Dokument, das tionalen Anmeldedatum "1." Veröffentlichung, die ge zweifelhaft erscheinen z fentlichungsdatum einei nannten Veröffentlichun anderen besonderen Gri "O" Veröffentlichung, die si eine Benutzung, eine Abezieht "P" Veröffentlichung, die ver	angegebenen Veröffentlichungen 10: en allgemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzusehen ist jedoch erst am oder nach dem interna- n veröffentlicht worden ist seignet ist, einen Prioritätsanspruch su lassen, oder durch die das Veröf- randeren im Recherchenbericht ge- ge belegt werden soll oder die aus einem und angegeben ist (wie ausgefuhrt) sich auf eine mündliche Offenbarung, usstellung oder andere Maßnahmen or dem internationalen Anmeldeda- anspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in meldedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeldung nicht kolitäter Verständnis des der Erfindung zugrundelio oder der ihr zugrundeliegenden Theorie au "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung der naheren Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben betrachtet werden beschen beschwann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben betrachtet werden beschwann naheliegend ist "	röffentlicht worden d, sondern nur zum egenden Prinzips ngegeben ist ng; die beanspruch- erfinderischer Tätig- ng; die beanspruch- cher Tätigkeit be- fentlichung mit hungen dieser Kate- ese Verbindung für Patentfamilie ist
		Absendedatum des internationalen Recherc	thenberichts
07.SEPTE	MBER 1993		1 4. 09. 93
Internationale Recherchenbehörd EUROP	IE AISCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedienst VEREECKE A.	

	ILLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	D
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14. März 1990 siehe das ganze Dokument	3,4,6
•		
		•
٠.		
		. (1)
	*	
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
		•
·		
·		
•		
	·	
İ		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9301158 SA 75231

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im ohengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

07/09/93

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0407028	09-01-91	CA-A- 2017883 JP-A- 3018376 US-A- 5176132		30-11-90 25-01-91 05-01-93	
EP-A-0358105	14-03-90	DE-A- JP-A- US-A-	3830353 2107260 5073379	15-03-90 19-04-90 17-12-91	
,				*	
			. ,		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.